(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-48946 (P2003-48946A)

(43)公開日 平成15年2月21日(2003.2.21)

(51) Int.Cl.'	識別記号	<b>F</b> Ι	テーマコード( <del>参考</del> )
C 0 8 G 18/65		C 0 8 G 18/65	C 4J034
C 0 9 J 175/00		C 0 9 J 175/00	4J040
183/08		183/08	

審査請求 有 請求項の数12 OL (全 13 頁)

(21)出願番号 特顧2001-239632(P2001-239632) (71)出願人 000105648 コニシ株式会社 大阪府大阪市中央区道修町1丁目6番10号 (72)発明者 浜田 業佐 大阪府大阪市鶴見区鶴見4-7-9 コニシ株式会社大阪研究所内 (72)発明者 原田 邦治 大阪府大阪市鶴見区鶴見4-7-9 コニシ株式会社大阪研究所内 (74)代理人 100083806 弁理士 三好 秀和 (外8名)

最終頁に続く

# (54) 【発明の名称】 水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物

### (57)【要約】

【課題】 従来にない速乾性を有し、強い初期タックを 長時間持続し、強力なコンタクト接着適性等、水性接着 剤における接着作業適性を備えた本格的な接着が可能な 水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を提供する。

【解決手段】 ポリイソシアネート化合物(a)、アニオン性基を有しないMW500~3,000のポリオール化合物(b)、MW500未満のアニオン性基を有しないポリオール化合物(c)、アニオン性基を有するポリオール化合物(d)及び第二級アミノ基を有するアルコキシシリル化合物(e)を、aのNCO基/b~dの全OH基=1.02~1.2、C のOH基/bのOH基=0.1~4.0 で反応させて得られる合成物(A)並びに水及び塩基性物質を配合する。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (1) ポリイソシアネート化合物(化合物(a))、数平均分子量が500~3,000のアニオン性基を有しないポリオール化合物(化合物

(b) 、数平均分子量が500未満のアニオン性基を有しないポリオール化合物(化合物(c))、アニオン性基を有するポリオール化合物(化合物(d))及び分子内に第二級アミノ基を有するアルコキシシリル化合物(化合物(e))を、化合物(a)のイソシアネート基/化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水 10酸基の当量比が1.02~1.2、かつ化合物(c)の水酸基/化合物(b)の水酸基のモル比が0.1~4.0の範囲で反応させて得られるアニオン性基含有アルコキシシリル基末端ウレタンプレポリマー(合成物

(A)) 並びに(2) 水及び塩基性物質を配合してなる 水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項2】 上記合成物 (A) が、上記化合物

(a)、上記化合物(b)、上記化合物(c)及び上記化合物(d)を、化合物(a)のイソシアネート基/化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水酸基20の当量比が1.02~1.2、かつ化合物(c)の水酸基/化合物(b)の水酸基のモル比が0.1~4.0の範囲で反応させて得られるアニオン性基含有イソシアネート基末端ウレタンプレポリマー(合成物(B))と、上記化合物(e)とを、化合物(e)の第二級アミノ基/合成物(B)のイソシアネート基の当量比が0.9~1.1の範囲で反応させて得られる合成物であることを特徴とする請求項1記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項3】 上記アニオン性基がカルボキシ基である 30 ことを特徴とする請求項1又は2記載の水性シラノール 化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項4】 上記化合物(d)が2,2ージメチロールプロピオン酸又は2,2ージメチロールブタン酸であることを特徴とする請求項1~3のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項5】 上記化合物(e)が、分子内に第一級アミノ基、又は第一級アミノ基及び第二級アミノ基を有するアルコキシシリル化合物(化合物(f))と不飽和カルボン酸エステル(化合物(g))とを反応させて得た 40化合物であることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項6】 上記合成物(A)の珪素原子含有量が 0.1~0.7質量%であることを特徴とする請求項1 ~5のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン 系樹脂組成物。

【請求項7】 上記合成物(A)のカルボキシ基含有品が0.2~3.0質量%であることを特徴とする請求項3~6のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項8】 上記塩基性物質の配合量が合成物 (A) のカルボキシ基の50~120モル%であることを特徴とする請求項3~7のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項9】 更に、有機溶媒を含有することを特徴とする請求項1~8のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項10】 上記有機溶媒の含有量が0.5~10 質量%であることを特徴とする請求項9記載の水性シラ ノール化ウレタン系樹脂組成物。

【請求項11】 請求項1~10のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を成分とする水性コンタクト型接着剤。

【請求項12】 請求項1~10のいずれか1項に記載の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を成分とする水性プロファイルマシン用接着剤。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物に関し、より詳細には、被着材に塗布後に速乾性を示し、初期タックが優れ、強力なコンタクト接着性を有するコンタクト型接着剤や水性プロファイルマシン用接着剤等の用途に好適な水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、水性接着剤は、様々な提案がなされている。しかし、被着材に塗布後に速乾性を発現させる準速段階となるものは水の存在であり、初期タックの発現に弊害となるものは乳化剤である。従って、水性でコンタクト接着できる実用段階のものはポリクロロプレンラテックス系接着剤であるが、高固形分化で若干速乾性を与えているに過ぎない。更に、コンタクト型接着剤と共に、高度の初期タックを必要とする用途に、プラスチックフィルムを心材に連続的に曲面接着することでを認めしているが、これらは有機溶剤系接着剤が占有険性の軽減から、水性接着剤への変換が提案されて人しいが、複雑な曲面を接着加工できるほど、初期タックの優れた本格的な水性接着剤は皆無である。

【0003】一方、ウレタンエマルジョンは、水性接着 剤の一分野を占めるに至っているが、これは優れた接着 性と耐熱性等の性能に由来するもので、初期タック不足 を補う上で、エチレン一酢酸ビニル共重合体エマルジョ ンによる改質技術が提案されており、初期タック、コン タクト性で決して優れた特性を持つものではない。この ウレタンエマルジョンにアルコキシシリル基を導入する 試みが、特開平11-263905号公報、同11-2 63907号公報等に示されているが、これらは、耐水 50 性、耐溶剤性等を改良することを目的とするものあり、

速乾性を発現し、初期タックが優れ、かつ強力なコンタ クト性を与えるものではない。

【0004】又、水性粘着剤も知られており、その成分 が永久粘剤を示す流動性を備えたポリマーを主成分とす るものであり、水分を飛ばしてしまえば強いタックを示 すが、本質的に耐熱性、耐熱クリープが不足するため、 これらは住宅用等、本格的な接着剤には成り得ない。更 に、これら水性粘着剤においても、速乾性を与えるには 髙固形分化で改質しているに過ぎない。

【0005】このように、有機溶剤系接着剤並に、速乾 10 で強力コンタクトできる水性接着剤は見当たらず、業界 から強い要望があるプロファイルマシン用においても、 有機溶剤系接着剤に替わる本格的な初期タックを備えた 水性接着剤が存在しないのが現状である。

#### [0006]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、従来にない 速乾性を有し、強い初期タックを長時間持続し、強力な コンタクト接着適性等、水性接着剤における接着作業適 性を備えた本格的な接着が可能な水性シラノール化ウレ タン系樹脂組成物を提供することを目的とする。

#### [0007]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するため に、本発明者らは鋭意研究を行った結果、非常に限られ た領域で、従来技術から飛躍した接着作業性、すなわち 低固形分にも関わらず、速乾性を示し、発現するタック が強力で、長く持続でき、強力なコンタクト接着適性を 発現する水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を見出 して、本発明を完成させるに至った。

【0008】すなわち、本発明は、(1)ポリイソシア ネート化合物 (化合物 (a))、数平均分子量が500 ~3,000のアニオン性基を有しないポリオール化合 物(化合物(b))、数平均分子量が500未満のアニ オン性基を有しないポリオール化合物(化合物

(c))、アニオン性基を有するポリオール化合物(化 合物(d))及び分子内に第二級アミノ基を有するアル コキシシリル化合物(化合物(e))を、化合物(a) のイソシアネート基/化合物(b)、化合物(c)及び 化合物(d)の総水酸基の当量比が1.02~1.2、 かつ化合物(c)の水酸基/化合物(b)の水酸基のモ オン性基含有アルコキシシリル基末端ウレタンプレポリ マー(合成物(A))並びに(2)水及び塩基性物質を 配合してなる水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 要旨とする。

【0009】又、本発明の水性シラノール化ウレタン系 樹脂組成物は、上記合成物(A)が上記化合物(a)、 上記化合物(b)、上記化合物(c)及び上記化合物 (d) を、化合物 (a) のイソシアネート基/化合物 (b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水酸基の当 化合物 (b) の水酸基のモル比が 0. 1~4. 0の範囲 で反応させて得られるアニオン性基含有イソシアネート 基末端ウレタンプレポリマー(合成物(B))と、上記 化合物(e)とを、化合物(e)の第二級アミノ基/合 成物 (B) のイソシアネート基の当量比が 0. 9~1. 1の範囲で反応させて得られる合成物であることを特徴 とする。

【0010】又、本発明の水性シラノール化ウレタン系 樹脂組成物は、上記アニオン性基がカルボキシ基である ことを特徴とする。又、本発明の水性シラノール化ウレ タン系樹脂組成物は、上記化合物 (d) が2, 2-ジメ チロールプロピオン酸又は2,2-ジメチロールプタン 酸であることを特徴とする。又、本発明の水性シラノー ル化ウレタン系樹脂組成物は、上記化合物(e)が分子 内に第一級アミノ基、又は第一級アミノ基及び第二級ア ミノ基を有するアルコキシシリル化合物(化合物

(f)) と不飽和カルボン酸エステル(化合物(g)) とを反応させて得た化合物であることを特徴とする。 又、本発明の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物 20 は、上記合成物 (A) の珪素含有量が 0.1~0.7質 量%であることを特徴とする。又、本発明の水性シラノ ール化ウレタン系樹脂組成物は、上記合成物(A)のカ ルボキシ基含有量が0.2~3.0質量%であることを 特徴とする。又、本発明の水性シラノール化ウレタン系 樹脂組成物は、上記塩基性物質の配合量が合成物(A) のカルボキシ基の50~120モル%であることを特徴 とする。又、本発明の水性シラノール化ウレタン系樹脂 組成物は、更に、有機溶媒を含有することを特徴とす る。又、本発明の水性シラノール化ウレタン系樹脂組成 30 物は、上記有機溶媒の含有量が0.5~10質量%であ ることを特徴とする。

【0011】更に、本発明は、上記の水性シラノール化 ウレタン系樹脂組成物を成分とする水性コンタクト型接 着剤を要旨とする。

【0012】更に、本発明は、上記の水性シラノール化 ウレタン系樹脂組成物を成分とする水性プロファイルマ シン用接着剤を要旨とする。

## [0013]

【発明の実施の形態】本発明は、上記化合物(a)、上 ル比が0.1~4.0の範囲で反応させて得られるアニ 40 記化合物(b)、上記化合物(c)、上記化合物(d) 及び上記化合物(e)を、化合物(a)のイソシアネー ト基/化合物 (b)、化合物 (c) 及び化合物 (d) の 総水酸基の当量比が1.02~1.2、かつ化合物 (c) の水酸基/化合物(b) の水酸基のモル比が 0. 1~4.0の範囲で反応させて得られるアニオン性基含 有アルコキシシリル基末端ウレタンプレポリマー(合成 物(A))並びに(2)水及び塩基性物質を配合してな る水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物である。

【0014】上記合成物 (A) は、上記化合物 (a)、 量比が $1.02\sim1.2$ 、かつ化合物(c)の水酸基/ 50 上記化合物(b)、上記化合物(c)及び上記化合物

(d)を、化合物(a)のイソシアネート基/化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水酸基の当量比が1.02~1.2、かつ化合物(c)の水酸基/化合物(b)の水酸基のモル比が0.1~4.0の範囲で反応させて得られるアニオン性基含有イソシアネート基末端ウレタンプレポリマー(合成物(B))と、上記化合物(e)とを、化合物(e)の第二級アミノ基/合成物(B)のイソシアネート基の当量比が0.9~1.1の範囲で反応させて得られる合成物であるのが特に好ましい。

【0015】以下、上記組成物を製造する際に用いられる各化合物について説明する。化合物(a)のポリイソシアネート化合物としては、例えば脂肪族、脂環式、芳香脂肪族、芳香族ポリイソシアネート化合物、その他等が挙げられる。以下、それらの具体例を挙げる。

【0016】脂肪族ジイソシアネート化合物:トリメチレンジイソシアネート、テトラメチレンジイソシアネート、ペンタメチレンジイソシアネート、パンタメチレンジイソシアネート、1,2一プロピレンジイソシアネート、2,3ープチ 20 ジプロピレングリコール、1,3ープタンジオール、レンジイソシアネート、1,3ープチレンジイソシアネート、1,4ーブタンジオール、1,6ーヘキサンジオール、メチレンジイソシアネート、2,4,4ー又は2,2,4ートリメチルヘキサメチルクリコール、ビスフェノールA等のジオメチレンジイソシアネート、2,6ージイソシアネート、カリメチロールエタン、トリメチロールエタン、グリセリン等のトリオール類、ソルピトール等

脂環式ジイソシアネート化合物: 1,3-シクロペンテンジイソシアネート、1,4-シクロヘキサンジイソシアネート、3-シクロヘキサンジイソシアネート、3-イソシアネートメチルー3,5,5-トリメチルシクロヘキシルイソシアネート、4,4'-メチレンビス(シクロヘキシルイソシアネート)、メチルー2,4-30シクロヘキサンジイソシアネート、メチルー2,6-シクロヘキサンジイソシアネート、1,3-ビス(イソシアネートメチル)シクロヘキサン、1,4-ビス(イソシアネートメチル)シクロヘキサン、イソホロンジイソシアネート等。

芳香脂肪族ジイソシアネート化合物: 1, 3-若しくは 1, 4-キシリレンジイソシアネート又はそれらの混合物、 $\omega$ ,  $\omega'$  -ジイソシアネート-1, 4-ジェチルベンゼン、1, 3-若しくは1, 4-ビス(1-イソシアネート-1-メチルエチル)ベンゼン又はそれらの混合 40 物等。

芳香族ジイソシアネート化合物:m-フェニレンジイソシアネート、p-フェニレンジイソシアネート、4, 4'ージフェニルジイソシアネート、1, 5-ナフタレンジイソシアネート、2, 4'-又は4, 4'ージフェニルメタンジイソシアネート、2, 4-又は2, 6-トリレンジイソシアネート、4, 4'ートルイジンジイソシアネート、4, 4'ージフェニルエーテルジイソシアネート、1, 3ービス (α, αージメチルイソシアネートメチル) ベンゼン等。

その他ジイソシアネート化合物:フェニルジイソチオシアネート等硫黄原子を含むジイソシアネート類。

【0017】上記化合物(a)の中でも、2,4-又は2,6-トリレンジイソシアネート、2,4'-又は4,4'-ジフェニルメタンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、1,3-若しくは1,4-キシリレンジイソシアネート又はそれらの混合物、イソホロンジイソシアネート、1,3-ビス(イソシアネートメチル)シクロヘキサン、1,4-ビス(イソシアネ(シクロヘキシルイソシアネート)、1,3-ビス(カウロヘキシルイソシアネート)、1,3-ビス(カージメチルイソシアネートメチル)ベンゼンが好ましい。

【0018】化合物(b)の数平均分子量が500~ 3,000のアニオン性基を有しないポリオール化合物 としては、ポリエーテルポリオール、ポリエステルポリ オール、ポリオレフィンポリオール等が挙げられる。ポ リエーテルポリオールとしては、例えばエチレングリコ ール、ジエチレングリコール、プロピレングリコール、 1, 4-ブタンジオール、1, 6-ヘキサンジオール、 ネオペンチルグリコール、ビスフェノールA等のジオー ル類、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパ ン、グリセリン等のトリオール類、ソルビトール等、更 にアンモニア、エチレンジアミン、尿素、モノメチルジ エタノールアミン、モノエチルジエタノールアミン等の アミン類の1種又は2種以上の存在下、エチレンオキサ イド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド、ス チレンオキサイド等を開環重合して得られるランダム又 はブロック共重合体、テトラヒドロフランの開環重合に より得られるポリオキシテトラメチレングリコール等が 挙げられる。

【0019】ポリエステルポリオールとしては、例えばマレイン酸、フマル酸、アジピン酸、セバシン酸、フタル酸等のジカルボン酸単独若しくは混合物と上記ジオール類単独若しくは混合物を重縮合して得られる重合体、εーカプロラクトン、バレロラクトン等の開環重合物等、ヒマシ油等の活性水素を2個以上有する活性水素化合物等が挙げられる。

【0020】ポリオレフィンポリオールとしては、例えばエチレン・αーオレフィン骨格を有するポリオール、ポリブタジポリインブチレン骨格を有するポリオール、ポリブタジエン骨格を有するポリオール等が挙げられる。又、ポリカーボネートポリオール、ポリアクリルポリオール等も使用できる。

【0021】化合物(c)の数平均分子量が500未満のアニオン性基を有しないポリオール化合物としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコール、プロピレングリコール、2-メチル-1,3-プロパンジオー

ル、1、3-プタンジオール、1、4-プタンジオー ル、1,6-ヘキサンジオール、ネオペンチルグリコー ル、2, 4 - ジェチル - 1, 5 - ペンタンジオール、<math>3-メチル-1,5-ペンタンジオール等のジオール類、 トリメチロールプロパン、グリセリン等のトリオール 類、及び上記ジオール類やトリオール類の存在下、エチ レンオキサイド、プロピレンオキサイド等を開環重合し て得られるランダム又はブロック共重合体が挙げられ る。これらの内、ジオール類が好適であり、特に1.4 ープタンジオール、ネオペンチルグリコール、3ーメチ ルー1.5-ペンタンジオールが好ましい。これらは単 独又はそれらの2種以上を使用することができる。

【0022】化合物(d)のアニオン性基を有するポリ オール化合物のアニオン性基は、カルボキシ基及びスル ホ基である。カルボキシ基を有する化合物としては、式

(HO) x L (COOH) y で表されるポリヒドキシ カルボン酸(Lは炭素数1~12個のアルキル基を、x 及びyは1~3を示す。)が望ましく、2,2-ジメチ ロールアルカン酸、例えば2,2-ジメチロールプロピ オン酸、2,2-ジメチロールブタン酸、2,2-ジメ 20 チロールペンタン酸、2,2-ジメチロールヘプタン 酸、2,2-ジメチロールオクタン酸等が挙げられる。 これらの中でも、特に2, 2-ジメチロールプロピオン 酸、2、2-ジメチロールプタン酸が好適である。スル ホ基を有する化合物としては、1,4-ブタンジオール -2-スルホン酸ナトリウム等のジオールスルホン酸類 が挙げられる。上記アニオン性基を有する化合物の中で も、カルボキシ基を有する化合物が特に望ましい。又、 アニオン性基を有する化合物は、1種に限らず2種以上 用いることができる。

【0023】化合物(e)である分子内に第二級アミノ 基を有するアルコキシシリル化合物としては、N-フェ ニルーβ-アミノエチルトリメトキシシラン、N-フェ ニルーβ-アミノエチルトリエトキシシラン等のN-フ ェニル-β-アミノエチルトリアルコキシシラン; N-フェニルーyーアミノプロピルトリメトキシシラン、N -フェニルーγーアミノプロピルトリエトキシシラン、 N-フェニル-y-アミノプロピルトリプロポキシシラ ン、N-フェニルーャーアミノプロピルトリプトキシシ ラン等のN-フェニル-y-アミノプロピルトリアルコ 40 キシシランや、これらに対応するN-フェニルアミノア ルキル (モノ又はジ) アルキル (ジ又はモノ) アルコキ シシランの他、更に、上記の置換基のフェニル基がアル キル基であるN-アルキルアミノアルキルトリアルコキ シシラン (例えば、N-メチル-y-アミノプロピルト リメトキシシラン、N-エチル-y-アミノプロピルト リメトキシシラン、N-n-プロピル-γ-アミノプロ ピルトリメトキシシラン、N-n-プチル-B-アミノ エチルトリメトキシシラン、N-n-プチル-γ-アミ

アミノプロピルトリプロポキシシラン等) や、N-アル キルアミノアルキル (モノ又はジ) アルキル (ジ又はモ ノ)アルコキシシラン等が挙げられる。これらの中で も、市販され入手のし易さから、N-フェニルーγーア ミノプロピルトリメトキシシラン、N-n-プチルーッ -アミノプロピルトリメトキシシランが特に好ましい。 【0024】本発明において化合物(e)は、分子内に 第一級アミノ基、又は第一級アミノ基及び第二級アミノ 基を有するアルコキシシリル化合物(化合物(f))と 不飽和カルボン酸エステル(化合物(g))との反応物 が好適に用いられる。なお、化合物(e)は第一級アミ ノ基及び第二級アミノ基を有するアルコキシシリル化合 物(f)を含まないし、その逆の第一級アミノ基及び第 二級アミノ基を有するアルコキシシリル(f)は化合物 (e) を含まない。

【0025】化合物(f)としては、y-アミノプロピ ルトリメトキシシラン、ャーアミノプロピルトリエトキ シシラン、γーアミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、y-アミノプロピルメチルジエトキシシラン、Nβ (アミノエチル) - γ - アミノプロピルトリメトキシ シラン、Ν-β (アミノエチル) - γ-アミノプロピル トリエトキシシラン、N-β (アミノエチル) -γ-ア ミノプロピルメチルジメトキシシラン、N-β(アミノ エチル) - y - アミノプロピルメチルジエトキシシラン 等が挙げられる。

【0026】化合物(g)としては、アクリル酸エステ ル、メタアクリル酸エステル、クロトン酸エステル、イ ソクロトン酸エステル、2-プテン酸エステル、3-メ チルー2ープテン酸エステル、2ーペンテン酸エステ 30 ル、2-オクテン酸エステル等の他、桂皮酸エステル等 の不飽和1価カルボン酸エステル;マレイン酸エステル (モノ又はジエステル)、フマル酸エステル(モノ又は ジエステル)、イタコン酸エステル (モノ又はジエステ ル) 等の不飽和2価カルボン酸エステル等が挙げられ る。

【0027】上記不飽和カルボン酸エステルにおいて、 エステル部位としては、メチルエステル、エチルエステ ル、プロピルエステル、イソプロピルエステル、プチル エステル、イソブチルエステル、s-ブチルエステル、 t ープチルエステル、ペンチルエステル、イソペンチル エステル、ヘキシルエステル、ヘプチルエステル、オク チルエステル、2-エチルヘキシルエステル、ノニルエ ステル、デシルエステル、イソデシルエステル、ウンデ シルエステル、ドデシルエステル、トリデシルエステ ル、テトラデシルエステル、ヘキサデシルエステル、オ クタデシルエステル等の脂肪族炭化水素によるエステル (アルキルエステル等);シクロヘキシルエステル、イ ソボルニルエステル、ボルニルエステル、ジシクロペン タジエニルエステル、トリシクロデカニルエステル等の ノプロピルトリエトキシシラン、N-n-ブチル-γ- 50 脂環式炭化水素によるエステル (シクロアルキルエステ

ル等);フェニルエステル、ベンジルエステル等の芳香 族炭化水素によるエステル(アリールエステル等)等が 挙げられる。なお、エステル部位を複数有する場合、そ れぞれのエステル部位は、同一であっても良く、異なっ ていても良い。

【0028】不飽和カルボン酸エステルとしては、前記例示の不飽和カルボン酸エステルの中でも(メタ)アクリル酸エステル、マレイン酸ジエステルを好適に用いることができる。具体的には、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エチル、(メタ)アクリル酸プリンのでは、(メタ)アクリル酸プリンのでは、(メタ)アクリル酸プリンのでは、(メタ)アクリル酸アンル、(メタ)アクリル酸アンル、(メタ)アクリル酸プリンのでは、マレイン酸ジステルには、マレイン酸ジメチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジプチル、マレイン酸ジオクチル、マレイン酸ジオクチル、マレイン酸ジアルキンル、マレイン酸ジアルキンル、マレイン酸ジアルキット等が挙げられる。これら化合物(g)は、1種又は2種以上使用できる。

【0029】本発明の組成物は、上記合成物 (A) 並び に水及び塩基性化合物を配合したものであるが、合成物 (A) は上記合成物(B) と上記化合物(e) とを反応 させて得たものが好適である。合成物 (B) は、前記化 合物 (a)、前記化合物 (b)、前記化合物 (c) 及び 前記化合物(d)を反応させることにより得られるが、 それらは、化合物(a)のイソシアネート基/化合物 (b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水酸基の比 (当量比) が1.02~1.2、好ましくは1.03~ 1. 15の範囲で、化合物 (c) の水酸基/化合物 (b) の水酸基の比(モル比) が0.1~4.0、好ま しくは0.5~3.5の範囲になるように用いて反応さ せる必要がある。化合物 (a) のイソシアネート基/化 合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の総水酸基 の比が1.02未満では、得られる合成物(A)が高粘 度となって、有機溶媒の存在下でも製造が困難となり、 1. 2を超えると、合成物 (A) の分子量が大きくなら ず、本発明の組成物をコンタクト型接着剤に用いる場 合、初期タックが弱く、貼り合わせ可能時間が短くなっ て、コンタクト性が低下する。又、化合物(c)の水酸 基/化合物(b)の水酸基の比が0.1未満では、形成 されるウレタン基が少ないことから被膜の凝集力が弱い ために初期タックの発現が遅く、接着強さも弱くなり、 4. 0を超えると、被膜の凝集力が強くなりすぎて、タ ックは強いが貼り合わせ可能時間が短くなり、コンタク ト性が低下する。化合物 (a) と化合物 (b)、化合物 (c) 及び化合物(d) との反応温度条件は、ポリオー ル化合物とポリイソシアネート化合物とからウレタンプ

レポリマーを製造する通常の方法に準ずればよい。又、

反応は有機溶媒の存在下で行っても良い。有機溶媒としては、水溶性有機溶媒を使用することが好ましく、具体例としてアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等が挙げられる。その

除去容易性からアセトン、メチルエチルケトンが好ましい。かくすることにより、アニオン性基含有イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーである合成物(B)と

10

(a)、化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d) を同時に用いる一段反応で行っても良く、化合物(a) と化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の内の 任意の化合物とを逐次的に用いる多段反応で行っても良

することができる。合成物(B)の製造は、化合物

タデシル等の(メタ)アクリル酸アルキルエステル等が 挙げられる。又、マレイン酸ジエステルには、マレイン 酸ジメチル、マレイン酸ジエチル、マレイン酸ジブチ ル、マレイン酸ジオクチル、マレイン酸ジ2-エチルへ キシル、マレイン酸ジドデシル、マレイン酸ジオクタデ シル等のマレイン酸ジアルキルエステル等が挙げられ る。これら化合物(g)は、1種又は2種以上使用でき る。 題ない。

> 【0031】合成物(A)は、化合物(a)、化合物 (b)、化合物(c)、化合物(d)及び化合物(e) を同時に用いて合成する方法に限らず、上記のように化 合物(a)と化合物(b)、化合物(c)及び化合物 (d) の内の任意の化合物とを反応させた後、化合物 (e) の存在下、化合物 (a) と反応させなかった残り の化合物を一段反応或いは二段反応等の多段階で反応さ せて合成する方法も可能である。上記の化合物(a)と 化合物(b)、化合物(c)及び化合物(d)の内の任 意の化合物とを反応させた後、化合物(e)の存在下、 化合物(a)と反応させなかった残りの化合物を反応さ せる場合、化合物(a)と反応させる化合物(b)、化 合物(c)及び化合物(d)の内の任意の化合物はその 一部を用いて反応させた後、その残りを化合物(e)の 存在下反応させても良い。その場合、化合物(a)のイ ソシアネート基/化合物(b)、化合物(c)及び化合 物(d)の総水酸基の比や、化合物(c)の水酸基/化 合物(b)の水酸基の比が上記の範囲になるように、そ の残りを化合物(e)の存在下反応させることが好まし い。本発明では、上記のようにして調製された合成物 (B)と化合物(e)を反応させて、合成物(A)であ るアニオン性基含有アルコキシシリル基末端ウレタンプ レポリマーを合成するのが特に望ましい。

【0032】合成物(B)と化合物(e)との反応は、合成物(B)中のイソシアネート基に対して、化合物(e)中の第二級アミノ基が0.9~1.1当瓜の範囲となる量を用いて行われる。上記の比が0.9当畳未満では、イソシアネート基が残存し、水に分散する際に水50と反応してアミノ基となって残存し、硬化皮膜の凝集力

が低下したり、アミノ基とイソシアネート基が反応して架橋し、粘着力が得られない。又、1.1当量を超えると、化合物(e)が残存し、貯蔵安定性に悪影響を与える。合成物(B)と化合物(e)の反応は、通常0~90℃で、1~8時間で完結するが、勿論これらの条件範囲に限定されるものではない。この反応は、触媒の存在下で行っても良く、好ましい触媒としてはジブチル錫ジラウレート等のジアルキル錫ジカルボキシレート等が挙げられる。又、この反応は、有機溶媒等の媒体の存在下で行っても良い。有機溶媒としては、上記の水溶性有機溶媒を使用することが好ましい。

【0033】上記のようにして調製された合成物(A)は、珪素原子含有量が0.1~0.7質量%であることが好ましい。その含有量が0.1質量%未満であると、合成物(A)の分子量が大きくなり高粘度で製造が困難であるだけでなく、貼り合わせ可能時間が短くなる傾向があり、0.7質量%を超えると、合成物(A)の分子量が大きくならず、初期タックが弱く、貼り合わせ可能時間が短くなる傾向がある。又、合成物(A)は、カルボキシ基含有量が0.2~3.0質量%であることが好20ましい。その含有量が0.2質量%未満であると、水に分散しないことから均一な分散液が得られにくく、3.0質量%を超えると、水分散物が高粘度となり、接着剤として塗布性に劣ることとなる。

【0034】本発明の組成物は、上記の合成物(A)に 水及び塩基性物質を配合することにより調製することが できる。塩基性物質としては、アルカリ金属、アンモニ ア、アミン化合物等が挙げられる。アルカリ金属として は、ナトリウム、カリウム等が、アミン化合物として・ は、トリエチルアミン、トリプロピルアミン、トリイソ 30 プロピルアミン、トリプチルアミン、トリイソプチルア ミン、トリ2-プチルアミン、トリアミルアミン、トリ ヘキシルアミン、トリエタノールアミン、トリプロパノ ールアミン、トリイソプロパノールアミン、トリブタノ ールアミン、トリペンタノールアミン、トリイソペンタ ノールアミン、トリヘキサノールアミン、ジメチルエタ ノールアミン、メチルジエタノールアミン、N-メチル モルホリン等の第三級アミン化合物等が挙げられるが、 アンモニア及びアミン化合物が好ましく、アミン化合物 が特に好ましい。これら塩基性物質は、1種に限らず、 2種以上用いることができる。

【0035】塩基性物質は、合成物(A)のカルボキシ基に対して、50~120モル%を配合するのが望ましい。水の配合量は、合成物(A)100質量部当り、80~400質量部、好ましくは100~350質量部である。

【0036】合成物(A)は、更に有機溶媒を配合することができる。有機溶媒としては、上記の水溶性有機溶媒を使用することも可能であるが、上記の水溶性有機溶媒より沸点の高い水溶性有機溶媒を使用するのが好まし

12

い。その具体例として、プロピレンカーボネート、ジメチルカーボネート、トリメチルホスフェート、ポリオキシエチレンのジエーテル、ジエステル、ジアリルエーテル類、グリコールのジエーテル、ジアセテート類、1,3ージオキソラン、Nーメチルー2ーピロリドンが好ましい。有機溶媒の配合量は、水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物の0.5~10質量%、好ましくは1~7質量%である。有機溶媒を配合することにより、本発明の組成物をコンタクト型接着剤としたときに、その貼り合わせ可能時間を延長することができるという効果を示す。

【0037】水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物は、上記合成物(A)に水及び塩基性物質、更には有機溶媒を配合し、望ましくは激しく撹拌する等して強固に接触することによって、水溶液又は分散液として調製することができる。

【0038】更に、水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物は、上記塩基性物質及び水、更には有機溶媒に加えて、その水溶液又は分散液の粘度調整、貯蔵安定性向上のために、炭素数1~10個のモノアルコール及び多価アルコールから選ばれる1種又は2種以上のアルコール類を配合することができる。

【0039】本発明は、上記のようにして得られた水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を成分とするコンタクト型接着剤を要旨とする。コンタクト型接着剤は、上記水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物に、コンタクト型接着剤にする際に通常用いられる各種成分をその目的性能に応じて更に添加することができる。添加することができる各種成分としては、例えば、硬化触媒、充填材、各種添加剤等が挙げられるが、これらに限らないことはいうまでもない。

【0040】充填材としては、炭酸カルシウム、各種処理炭酸カルシウム、フュームドシリカ、クレー、タルク、各種バルーン、ノイブルシリカ、カオリン、ケイ酸アルミミウム等が挙げられる。添加剤としては、老化防止剤、紫外線吸収剤、顔料、各種タッキファイアー、チタネートカップリング剤、アルミニウムカップリング剤、染料、増粘剤、光硬化触媒、熱安定剤、金属石鹸及びゲル化剤、酸化防止剤等が挙げられる。

【0041】更に、本発明は、上記のようにして得られた水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を成分とする水性プロファイルマシン用接着剤を要旨とする。水性プロファイルマシン用接着剤は、上記水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物に、プロファイルマシン用接着剤にする際に通常用いられる各種成分をその目的性能に応じて更に添加することができる。添加することができる各種成分としては、例えば、酢酸ビニル系、エチレン一酢酸ビニル共重合体系、アクリル系、ウレタン系等の他の50 エマルジョン、SBR、NBR等のラテックス等が挙げ

られる。更に、耐熱性、耐水性を改善するためにイソシ アネート系、エポキシ系、カルボジイミド系、アジリジ ン系、エチレンイミン系、メラミン系等の架橋剤も配合 することができる。又、安定化ロジンエステル、重合ロ ジンエステル、テルペンフェノール、石油系樹脂等のエ マルジョンタッキファイヤー等の配合も可能である。 [0042]

【実施例】以下、本発明を実施例により詳細に説明す る。なお、本発明においては、下記の化合物を用いた。 【0043】ポリイソシアネート化合物(化合物 (a))

(a-2): ジシクロヘキシルメタン-4, 4' -ジイ ソシアネート(HMD I)

## ポリオール化合物(化合物(b))

(b-1):数平均分子量2,000のポリエステルジ オール (旭電化工業社製、商品名: NS2471)

(b-2):数平均分子量2,000のポリテトラメチ レンエーテルグリコール(三菱化学社製、商品名:PT MG 2 0 0 0)

(b-3):数平均分子量2,000のポリプロピレン グリコール (住化バイエルウレタン社製、商品名:スミ フェン3600)

(b-4):数平均分子量2,000のポリカーボネー ト系ジオール (ダイセル化学工業社製、商品名:プラク セル220EC)

(b-5):数平均分子量1,000のポリプロピレン グリコール(住化バイエルウレタン社製、商品名:スミ フェン1600)

# ポリオール化合物(化合物(c))

(c-1):1, 4-プタンジオール

(c-2):ネオペンチルグリコール

(c-3):数平均分子量400のポリプロピレングリ コール

#### ポリオール化合物(化合物(d))

(d-1):2,2-ジメチロールブタン酸

(d-2):2,2-ジメチロールプロピオン酸

# 第二級アミノ基含有アルコキシシリル化合物(化合物 (e))

(e-1): N-  $-\gamma -\gamma -\gamma >$   $-\gamma -\gamma >$ トキシシラン(信越化学工業社製、商品名: KBM57 3)

### アルコキシシリル化合物(化合物(f))

 $(f-1): N-\beta$   $(P \in J \times \mathcal{F} \mathcal{P})$   $-\gamma - P \in J \mathcal{P} \mathcal{P}$ ピルメチルジメトキシシラン(信越化学工業社製、商品 名: KBM602)

(信越化学工業社製、商品名: KBM903)

 $(f-3):N-\beta$   $(P \in J \perp f \downarrow h)$   $-\gamma - P \in J \dashv h$ ピルトリメトキシシラン(信越化学工業社製、商品名: 50 【0052】 (実施例6) 実施例1において、化合物A

KBM603)

#### 不飽和カルボン酸エステル(化合物(g))

(g-1):2-エチルヘキシルアクリレート

【0044】(合成例1)化合物 (f-1)を1モル、 化合物(g-1)を2モルの割合で用い、50℃で7日 間反応させて化合物(e)(化合物A)を調製した。

14

【0045】(合成例2)化合物 (f-2)を1モル、 化合物(g-1)を1モルの割合で用い、50℃で7日 10 間反応させて化合物(e)(化合物B)を調製した。

【0046】(合成例3)化合物(f-3)を1モル、 化合物 (g-2) を2モルの割合で用い、50℃で7日 間反応させて化合物(e)(化合物C)を調製した。 【0047】(実施例1)

(1) 窒素導入管、温度計、コンデンサー及び撹拌装置 の付いた4っロフラスコに、化合物 (d-1) を8g、 化合物(b-1)を100g、化合物(c-1)を6 g、化合物 (a-1) を40g及びアセトンを50g配 合し、75~80℃で窒素気流下6時間反応を行い、残 20 存イソシアネート基が 0. 5質量%のカルボキシ基含有 イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーを得た。

(2) 上記で得たカルボキシ基含有イソシアネート基末 端ウレタンプレポリマー全量及び上記で調製した化合物 Aを10.6gを配合し、75~80℃で窒素気流下1 時間反応を行い、カルボキシ基含有アルコキシシリル基 末端ウレタンプレポリマーを得た。

(3) 上記(2) のウレタンプレポリマーを40℃に冷 却し、トリエチルアミンを5.5 配合した後、高速撹 拌下、脱イオン水235gを加えて分散液を得た。この 30 分散液を減圧下45~50℃でアセトンを留去し、脱イ オン水により固形分を42質量%に調整した水性シラノ ール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0048】 (実施例2) 実施例1において、化合物 (b-1) の代りに化合物 (b-2) を用いた以外は、 実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂 組成物を得た。

【0049】(実施例3)実施例1において、化合物 (b-1) の代りに化合物 (b-3) を用いた以外は、 実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂 40 組成物を得た。

【0050】(実施例4)実施例1において、化合物 (b-1)の代りに化合物(b-4)を用いた以外は、 実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂 組成物を得た。

【0051】(実施例5)実施例1において、化合物A 10.6gの代りに化合物Bを6.7g用いると共に、 脱イオン水の使用量を229gとした以外は、実施例1 と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 得た。

-8-

10.6gの代りに化合物Cを8.8g用いると共に、 脱イオン水の使用量を232gとした以外は、実施例1 と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 得た。

【0053】(実施例7)実施例1において、化合物A 10.6gの代りに化合物(e-1)を4.7g用いる と共に、脱イオン水の使用量を227gとした以外は、 実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂 組成物を得た。

【0054】 (実施例8) 実施例1において、化合物 (c-1) 6gの代りに化合物 (c-2) を6.9g用 いると共に、化合物 (a-1) の使用量を39.9g、 脱イオン水の使用量を236gとした以外は、実施例1 と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 得た。

【0055】 (実施例9) 実施例1において、化合物 (d-1) 8gの代りに化合物 (d-2) を7.2g用 いると共に、化合物 (a-1) の使用量を39.9g、 脱イオン水の使用量を233gとした以外は、実施例1 と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 得た。

【0056】 (実施例10) 実施例1において、化合物 (a-1) 40gの代りに化合物 (a-2) を47.2 g用いると共に、化合物Aの使用量を7.8g、脱イオ ン水の使用量を241gとした以外は、実施例1と同様 にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。 【0057】 (実施例11) 実施例1の (1) におい て、化合物 (c-1) の使用量6gを4gとした以外 は、実施例1の(1)と同様にして、残存イソシアネー ト基が1.7質量%のカルボキシ基含有イソシアネート 30 基末端ウレタンプレポリマーを得た。該プレポリマーに 化合物 (c-1) を2g及び化合物Aを10.6g配合 し、実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系 樹脂組成物を得た。これは、化合物(c-1)を二段階 で配合したものであり、実質的には実施例1と同様の配 合である。

【0058】 (実施例12) 実施例1の (1) におい て、化合物 (b-1) を100g、化合物 (c-3) を 20g、化合物 (a-1) を36.4g及びアセトンを のカルボキシ基含有イソシアネート基末端ウレタンプレ ポリマーを得た。該プレポリマーを用い、化合物Aの使 用量を11.3g、脱イオン水の使用量を250gとし た以外は、実施例1と同様にして水性シラノール化ウレ タン系樹脂組成物を得た。

【0059】 (実施例13) 実施例1において、化合物 (b-1) 100gを化合物 (b-5) 100gに代 え、化合物 (c-1) の使用量を4g、化合物 (a-1) の使用量を46.2g、化合物Aの使用量を10. 8g、脱イオン水の使用量を241gとした以外は、実 50 て水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組 成物を得た。

【0060】 (実施例14) 実施例1と同様にして得ら れた水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物全量に、N ーメチルー2ーピロリドンを20g配合して、Nーメチ ルー2ーピロリドン (NMP) を含有する水性シラノー ル化ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0061】 (比較例1) 実施例1において、化合物A 10.6gの代りに化合物 (f-2) を 3.3g 用いる 10 と共に、脱イオン水の使用量を225gとした以外は、 実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂 組成物を得た。

【0062】(比較例2)実施例1において、化合物 (b-1) 100gの代りに数平均分子量5,000の ポリエステルジオール(旭電化工業社製、商品名:NS 5400) を100g用いると共に、化合物 (a-1) の使用量を33.2g、化合物Aの使用量を10.1 g、脱イオン水の使用量を225gとした以外は、実施 例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成 20 物を得た。

【0063】(比較例3)実施例1において、化合物 (b-1) 100gの代りに化合物(b-5)を100 g用いると共に、化合物 (c-1) の使用量を0.5 g、化合物(a-1)の使用量を37.4g、化合物A の使用量を10.0g、脱イオン水の使用量を223g とした以外は、実施例1と同様にして水性シラノール化 ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0064】(比較例4)実施例1において、化合物 (c-1)の使用量を20.0g、化合物(a-1)の 使用量を75.1g、化合物Aの使用量を13.9g、 脱イオン水の使用量を307gとした以外は、実施例1 と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を 得た。

【0065】 (比較例5) 実施例1の(1) において、 化合物 (a-1) の使用量を48.7g とした以外は、 実施例1の(1)と同様にして、残存イソシアネート基 が2.5質量%のカルボキシ基含有イソシアネート基末 端ウレタンプレポリマーを得た。該プレポリマーを用 い、化合物Aの使用量を55.8g、脱イオン水の使用 50 g配合して、残存イソシアネート基が0.5 質量% 40 量を309 g とした以外は、実施例1 と同様にして水性 シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

> 【0066】(比較例6)実施例1の(1)において、 化合物 (c-1) を用いず、化合物 (d-1) の使用量 を6g、化合物 (a-1) の使用量を27.2gとした 以外は、実施例1の(1)と同様にして、残存イソシア ネート基が2.0質量%のカルボキシ基含有イソシアネ ート基末端ウレタンプレポリマーを得た。該プレポリマ ーを用い、化合物Aの使用量を36.5g、脱イオン水 の使用量を240gとした以外は、実施例1と同様にし

【0067】(比較例7)実施例1の(1)において、化合物(c-1)を用いず、化合物(d-1)の使用量を8g、化合物(a-1)の使用量を24.9gとした以外は、実施例1の(1)と同様にして、残存イソシアネート基が0.5質量%のカルボキシ基含有イソシアネート基末端ウレタンプレポリマーを得た。該プレポリマーを用い、化合物Aの使用量を9.1g、脱イオン水の使用量を204gとした以外は、実施例1と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0068】(比較例8)比較例7において、化合物 (b-1) の代りに化合物 (b-2) を用いた以外は、比較例7と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0069】(比較例9)比較例7において、化合物 (b-1)の代りに化合物 (b-3)を用いた以外は、比較例7と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

18

【0070】(比較例10)比較例7において、化合物(b-1)の代りに化合物(b-4)を用いた以外は、比較例7と同様にして水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物を得た。

【0071】 (比較例11) 市販の水性接着剤(商品 10 名:ボンド水性G、コニシ社製, クロロプレンラテック ス)を参考のために用いた。

[0072]

【表1】

	実					施					<b>61</b>				
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	
(b-1)	100				100	100	100	100	100	100	100	100		100	
(b-2)		100										·			
(b-3)			100												
(b-4)				100					1						
(b-5)										<u></u>			100		
NS5400															
(c-1)	6	6	6	6	6	6	6		6	6	4+2		4	6	
(c-2)								6. 9							
(c-3)												20			
(d-1)	8	8	8	8	8	8	8	8		8	8	8	8	8	
(d-2)									7.2						
(a-1)	40.0	40.0	40.0	40.0	40.0	40.0	40.0	39. 9	39. 9		40.0	36. 4	46. 2	40.0	
(a-2)										47. 2					
化合物A	10.6	10.6	10.6	10.6				10.6	10.5	7.8	10.6	11.3	10.8	10.6	
化合物B					6.7			1						1	
化合物C					ļ	8.8		1				}	•		
(e-1)							4.7								
KBM903					<u> </u>										
トリエチルアミン	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	5, 5	5. 5	5. 5	
NMP														20	
水	235	235	235	235	229	232	227	236	233	241	235	250	241	235	

【表2】

				比		校		例		-	
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
(b-1)	100			100	100	100	100				水性G
(b-2)								100	[		
(b-8)				ĺ	1			1	100		
(b-4)					1			<u> </u>	]	100	
(b-5)			100							·	
NS5400		100									
(c-1)	6	В	0.5	20	6						
(c-2)								Ì		İ	i
(c-3)						<u> </u>	L		l		
(d-1)	8	8	8	8	8	6	8	8	8	8	
(d-2)								L		1	
(a-1)	40. 0	33. 2	37.4	75. 1	48.7	27. 2	24. 9	24. 9	24. 9	24. 9	
(a-2)								· .			
化合物 A		10.1	10.0	13.9	55.8	36.5	9.1	9. 1	9. 1	9.1	
化合物B							1	1			
化合物C		-	. ,						ļ		
(e-1)								ĺ			
KBM903	3. 3										
トリエチルアミン	5.5	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	4.1	5. 5	5. 5	5. 5	5. 5	
NMP											
水	225	225	223	307	309	240	204	204	204	204	

【0073】上記で得られた各水性シラノール化ウレタン系樹脂組成物及び比較例11の接着剤について、以下の方法で粘着性の評価、貼り合わせ可能時間及び貯蔵安定性の試験を行い、それらの結果を表3及び表4に示した。なお、表3及び表4におけるNCO/OH比は当量比、化合物(c)/化合物(b)のOH比はモル比、化合物(e)の第二級アミノ基(-NH-)/合成物

(B) のNCO比は当量比、含有率は質量%である。

### 【0074】粘着性の評価

- ・被着材;アサダ材/アサダ材 (100mm×25mm ×5mm)
- ・貼り合わせ方法;接着剤を被着材の両面に塗布(塗布 量;約80g/m²)し、23℃、55%RHの条件 下、所定の時間放置した後、貼り合わせる。
- ・接着強さの測定;貼り合わせ後、直ちに引張剪断試験により測定する。

- ・評価基準
- ◎…接着強さが150mN/mm²以上
- ○…接着強さが100mN/mm² ~150mN/mm
- 2 未満

△…接着強さが50mN/mm² ~100mN/mm² 未満

- ×…接着強さが50mN/mm²未満
- 30 ××…接着剤層の層間剥離が60%以上

### 貼り合わせ可能時間

上記接着強さが◎、○又は△である時間(分)

### 貯蔵安定性

40℃の恒温槽中に1ヶ月間放置し、粘度の変化が±3 0%以内のものを○、30%を超えるものを×とする。

[0075]

# 【表3】

22		
		-

	T													
	<u> </u>				<del>~</del>		1	蹇		{	91			
		2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
t	1. 05	1. 05	1. 05	1.05	1. 05	1. 05	1. 05	1.06	1.05	1.05	1.05	1.06	1. 05	1.05
3有率(%)	1. 48	1. 48	1. 48	1. 48	1. 51	1. 49	1. 53	1.47	1. 48	1. 44	1. 48	1. 38	1. 44	1.48
<b>学率 (X)</b>	0. 30	0.30	0.30	0.30	0. 31	0. 31	0.31	0.30	0.30	0. 22	0.30	0.30	0. 30	0.30
OEL比	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1. 33	1.00	0.44	1. 33
(B)NCO	1.0	1.0	1.0	1. 0	1.0	1.0	1.0	1.0	1. 0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0
5分	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
10分	Δ	🛆	×	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ			Δ	Δ
15分	0	0	Δ	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
20分	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	0	0	0
25分	0	0	0	0	0	0	0	0	0	6	!	_	_	0
30分	0	` <b>⊚</b>	0	0	0	0	0	0	0	6		_	-	0
35分	0	0	0	<b>©</b>	0	0	0	0	0	0	_	-	_	<b>o</b>
40分	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	_	1 -	-	<b>o</b>
45分	0	Δ	0	0	0	× ×	×х	0	0	×х	0		x x	0
50分	××	××	0	××	××			××	××		××	_		0
55分			0					}				××		·@
60分			××					ļ	ļ		ļ	-		××
時間(11)	10~45	10~45	15~55	10~45	10~45	10~40	10~40	10~45	10~45	10~40	10~45	10~50	10~40	10~55
性	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0				0
	有字(X) 四比 (B)NCO 10分 10分 20分 25分 30分 40分 45分 60分 60分	1 48   1 48	性 1.05 1.05 1.05 (1.05	性 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.48 1.48 1.48 1.48 1.48 1.48 1.48 1.48	1 2 3 4 t 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 全有率の 1.48 1.48 1.48 1.48 日本 (O) 0.30 0.30 0.30 0.30 OH比 1.33 1.33 1.33 1.33 1.33 (B)NOO 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0  5分 × × × × × × 1 0分 △ △ × △ △ 1 5分 ◎ ◎ △ ○ ◎ ◎ ○ ◎ ○ ◎ ○ ◎ ○ ◎ 3 5分 ◎ ◎ ○ ○ ◎ ◎ ○ ○ ◎ 3 5分 ◎ ◎ ○ ○ ◎ ◎ ○ ○ ◎ 3 5分 ◎ ◎ ○ ○ ◎ ◎ ○ ○ ◎ ○ ○ ○ ○ ○ 3 5分 ◎ ◎ ○ ○ ◎ ◎ ○ ○ ◎ ○ ○ ○ ○ ○ 3 5分 ◎ ◎ ○ ○ ◎ ◎ ○ ○ ◎ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○ ○	性 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 2 1.05 2 1 1.05 2 1 1.05 2 1 1.05 2 1 1.05 2 1 1.05 2 1 1.05 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 2 3 4 5 6 t 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 全有学の 1.48 1.48 1.48 1.48 1.51 1.49 日本 (X) 0.30 0.30 0.30 0.30 0.31 0.31 OH比 1.33 1.33 1.33 1.33 1.33 1.33 1.33 (B)NCO 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 1.0 5分 × × × × × × × × × 10分 △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △ △	1   2   3   4   5   6   7	1   2   3   4   5   6   7   8	t 1 2 3 4 5 6 7 8 9 t 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05	1   2   3   4   5   6   7   8   9   10     1   1   1   1   1   1   1   1   1	1   2   3   4   5   6   7   8   9   10   11	性 1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12  性 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13  比 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05 1.05

【表4】

				-	比		較		<b>9</b> 1	<del></del>		
<u> </u>		1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11
NCO/OEL	Ł	1. 05	1.08	1.06	1.04	1. 29	1. 35	1.08	1. 08	1.08	1.08	
-000E £	含有率(X)	1. 55	1. 55	1. 5 <del>6</del>	1. 12	1.11	1. 08	1. 71	L 71	1. 71	1.71	
Si含	事 (%)	0. 32	0. 30	0.30	0.30	1, 21	1. 02	0.30	0.30	0.30	0.30	
(c)/(b)	œ此	1. 33	3. 33	0.08	4. 44	1. 33	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	
(e)-NE-/	(B)NCO	1. 0	1.0	1. 0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1. 0	
粘着性	5分	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
l	10分	×	×	×	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	×	Δ	×
!	15 <del>分</del>	Δ	×	Δ	<b>©</b>		Δ	0	0	×	0	Δ
	20分	0	Δ	Δ	0	0	Δ	0	0	Δ	0	0
· '	25 <del>分</del>	××	Δ	0	××	××	0	0	0	Δ	0	0
<b>!</b>	30分	Ì	0	0			××	Δ	0	0	0	0
	35分		0	0				× ×	××	0	××	0
	40 <del>分</del>	'	Δ	××			1			0	]	× ×
	45分		хх							•		
	50分				•					××		
	55分										1	
	60分											
貼合せ可能	好間(11)	15~20	20~40	15~35	10~20	10~20	10~25	10~30	10~30	20~45	10~30	15~35
貯蔵安置	主性	×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0

【0076】表3及び表4から明らかのように、実施例 で得られたウレタン系樹脂組成物は、比較例に係るウレ タン系樹脂組成物に比べて、コンタクト型接着剤に要求 される貼り合わせ可能時間を大幅に延ばすことができ、 従来のコンタクト型接着剤として用いられているクロロ プレンラテックス系よりも短時間で貼り合わせを可能と し、かつその貼り合わせ可能時間を長くすることができ 50 たところ、いずれの組成物も $7\,\mathrm{N}/2\,5\,\mathrm{mm以上の剝離}$ 

【0077】又、実施例1及び2で得られたウレタン系 樹脂組成物を、ポリ塩化ビニル製シートの片面に塗布量 が約80g/m² となるように塗布し、70℃で45秒 間乾燥後、MDFをハンドロールを用いて圧着し、直ち に剥離強度をJIS K 6854-2に準じて測定し

強度を有しており、充分な初期収まり性を示した。 【0078】

【発明の効果】本発明の水性シラノール化ウレタン系樹 脂組成物は、コンタクト性能が極めて優れていると共 に、長期間安定した貯蔵性を示すことから、水性コンタクト型接着剤や水性プロファイルマシン用接着剤の用途 に好適である。

24

### フロントページの続き

(72)発明者 小田 紀彦

大阪府大阪市鶴見区鶴見4-7-9 コニシ株式会社大阪研究所内

Fターム(参考) 4J034 BA05 BA07 BA08 BA09 CA01

CA03 CA04 CA05 CA11 CA12

CA22 CA31 CB01 CB03 CB04

CC12 CD08 CD15 CD16 DA01

DB03 DB04 DB05 DF01 DF12

DF19 DF20 DF21 DF22 DG01

DG03 DG04 DG18 DP12 DP19

EA12 FA02 FB04 FC01 FC02

FC03 HA01 HA06 HA07 HC01

HC02 HC03 HC08 HC11 HC12

HC22 HC45 HC46 HC52 HC61

HC63 HC64 HC66 HC67 HC71

HC73 JA41 JA43 QA02 QA03

QA05 QB10 RA08

4J040 EF051 EF071 EF101 EF111

EF131 EF171 EF281 EF291

EF301 EK061 EK071 EK101

EK121 GA05 GA07 GA14

GA20 GA25 HB14 HB30 HC03

HC21 HD24 JB03 KA16 KA17

KA23 LA01 LA06